



土壤外切- β -1, 4-葡聚糖酶/纤维二糖苷酶 (S-C1) 活性测定

试剂盒说明书

分光光度法 50 管/24 样

注意：正式测定前务必取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定

测定意义：

C1 (EC3.2.1.91) 存在于细菌、真菌和动物体内，是纤维素酶系的组份之一，C1催化多聚糖链的末端非还原端释放出纤维二糖和葡萄糖。

测定原理：

采用3,5一二硝基水杨酸法测定C1催化微晶纤维素降解产生的还原糖的含量。

需自备的仪器和用品：

可见分光光度计、水浴锅、离心机、可调式移液器、1mL 玻璃比色皿、研钵、冰和蒸馏水。

试剂的组成和配制：

提取液：液体 50mL×1 瓶，4℃保存；

试剂一：液体 15mL×1 瓶，4℃保存；

试剂二：液体 60mL×1 瓶，4℃保存；

样品测定的准备：

称取约 0.1g 新鲜土样或风干土样，加入 1mL 提取液，进行冰浴匀浆，室温振荡提取 30min，然后 10000g 4℃离心 10min，取上清，置冰上待测。

测定步骤：

1、 分光光度计预热 30min 以上，调节波长至 540nm，蒸馏水调零。

2、 加样表（在 EP 管中依次加入下列试剂）：

试剂名称 (μ L)	测定管	对照管
样本	50	50
试剂一	500	
蒸馏水		500

混匀，37℃准确水浴 2h

试剂二	1000	1000
-----	------	------

混匀，90℃水浴 10min（盖紧，防止水分散失），冷却后，测 540nm 下吸光值 A，计算 $\Delta A = A_{\text{测定管}} - A_{\text{对照管}}$ 。每个测定管需设一个对照管。

S-C1 活性计算：



纪宁实业
Jining Shiye

标准条件下测定回归方程为 $y = 6.4078x - 0.0673$; x 为标准品浓度 (mg/mL), y 为吸光值。

单位的定义: 每 g 土样每分钟催化产生 1 μg 葡萄糖定义为一个酶活力单位。

S-C1 活力(μg /min /g 鲜重)=[1000×(ΔA+0.0673)÷6.4078×V 反总]÷(W× V 样÷V 样总)÷T

$$=14.305×(\Delta A+0.0673)÷W$$

1000: 1mg/mL=1000ug/mL; V 反总: 反应体系总体积, 0.55mL; V 样: 加入样本体积, 0.05 mL; V 样总:

加入提取液体积, 1 mL; T: 反应时间, 120 min; W: 样本质量, g。